PRODUCTION OF COPOLYESTER

Publication number:JP1222788Publication date:1989-09-06Inventor:DOLYOSHIHARUApplicant:MITSUBISHI CHEM IND

Classification:

- international: C12P7/62; C12R1/05; C12P7/62; (IPC1-7): C12P7/62

- European:

Application number: JP19880049015 19880302 **Priority number(s):** JP19880049015 19880302

Report a data error here

Abstract of JP1222788

PURPOSE:To obtain a novel copolyester containing 3-hydroxybutyrate unit and 4-hydroxybutyrate unit, by making a culture under specified conditions, of microorganisms capable of accumulating polyester. CONSTITUTION:Alcaligenes sp. bacteria e.g., Alcaligenes eutrophus H-16. ATCC 17699 capable of producing poly-3-hydroxybutyrate is first put to culture aerobically in a conventional technique at 20-40 deg.C and a pH of 6-10. Thence, the resultant grown bacteria is further put to culture under a limitation of nitrogen and/or phosphorus (pref. in a culture medium or culture solution virtually free from nitrogen and/or phosphorus), in the presence of 1,4-butanediol as the carbon source.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(J P)

C 1 2 R 1:05)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許出願公告發号

特公平7-14352

(24) (44)公告日 平成7年(1995) 2月22日

 (51) Int CL*
 織別紀号
 庁内整建番号
 PI
 技術表示體所

 C 1 2 P 7/62
 7432 - 4B

 # (C 1 2 P 7/62

前求項の数1(全 5 頁)

(21) 出顧番号 特顯图63-49015

(22)出版日 昭和63年(1988) 3 月 2 日

(65)公開番号 特関平1-222788

(43)公開日 平成1年(1989)9月6日

(71)出願人 999999999

三菱化学株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

(72) 発明者 土肥 義治

神奈川県横浜市旭区今宿町2617—39

(74)代理人 弁理士 長谷川 暖司

容養官 谷口 祷

(54) 【発明の名称】 ポリエステル共重合体の製造方法

1

【特許請求の範囲】

【註求項1】ポリー3ーヒドロキシブチレート生産能を有するアルカリゲネス属菌を前段で菌体を増殖させ、後段で該菌体を窒素あるいはリンの制限下で培養して該菌体内にポリー3ーヒドロキシブチレートを生成・蓄積させるに殴して後段の培養を1,4ーブタンジオールの存在下で行なうことを特徴とする3ーヒドロキシブチレート単位からなるポリエステル共宣合体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

本発明は、3 - ヒドロキシブチレート単位(以下3H8成分と記す)と4 - ヒドロキシブチレート単位(以下4H8 成分と記す)を含有する共重合体の製造法に関し、更に詳しくは、ポリエステルを整備できる激生物を用いて製

4

造される3HB成分、4HB成分からなる新規の共重合ポリエステルの製造法に関する。

〔従来の技術〕

ボリー3ーヒドロキシブチレート (PHB) は、エネルギー貯蔵物質として数多くの微生物の菌体内に蓄積され、優れた生物分解性と生体適合性を示す熱可整性高分子であることから、環境を保全する「クリーン」プラスチックとして注目され、手衛糸や骨折固定用材などの医用材料および医薬や農薬を徐々に放出する徐放性システムな10 どの多方面への応用が長年にわたり期待されてきた。特に近年、合成プラスチックが環境汚染や資源循環の観点から深刻な社会問題となるに至り、PHBは石油に依存しないバイオボリマーとして注目されている。

【発明が解決しようとする問題点】

しかしながら、PHBは耐筒撃性に劣るとゆう物性上の問

3

題とともに、生産コストが高いことから工業的生産が見 送られてきた。

近時、3HB成分および3-ヒドロキシバリレート単位 (以下3Hv成分と記す)を含有する共重台体およびその 製造法について、研究、開発がなされ、たとえば、特関 昭57-150393号公報および特開昭59-220192号公報にそ れぞれ記載されている。

しかしながら、共重合体の3H/成分が()から33モル%ま で増大するとこの増大に伴って融解温度(Tm)が180°C Bluhm et al.Macromolecules.19,2871(1986))そのた め、3HV成分含有率の高い共重合体は耐熱性に劣ってい

一方、本発明者は、3HB成分および4HB成分を含有する共 重合体およびその製造法について研究、開発を行ない。 先に出願した(特願昭62-204538)。かかる共重合体は 4HB成分の共重合成分含有率が高い場合でも、高い融点。 を有することから工業的な価値は高い。しかしながら、 この方法では炭素源として高価な試薬を使う必要があっ *出すことに対する極めて高い要請があった。 【問題点を解決するための手段】

|本発明者は、以上の点を鑑み、3HB成分および4HB成分か| らなる共重合体を工業的に有利にかつ容易に製造すべく 鋭意検討した結果、後段の窒素もしくはリンを制限する 培養において1,4-ブタンジオールの存在下でPHB生産能 を有する微生物を培養するとこの菌体中に所塑の共重合 体が生成・蓄積されるとの新知見を得て、本発明に到達

から85℃まで急激に低下することが知られており〔T,L、 10 すなわち率発明は、ポリー3-ヒドロキシブチレート生 産能を有するアルカリゲネス層菌を前段で菌体を増殖さ せ、後段で該薗体を窒素あるいはリンの制限下で培養し で該菌体内にポリー3ーヒドロキシブチレートを生成。 蓄積させるに際して、後段の培養を1.4-プタンジオー ルの存在下で行なうことを特徴とする3-ヒドロキシブ チレート単位および4-ヒドロキシブチレート単位から なるポリエステル共重合体の製造方法に存する。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明において、共重台体に含有される3HB成分および4 たため、工業的に容易に入手できる汎用の炭素態を見い*26 HB成分はそれぞれの次式であらわされる。

0

3 H B 成分; -OCH(CH₈)CH₂C---

H B 成分; -OCH2CH2CH2C-0

本発明で使用される微生物は、PHE生産能を有する微生 ルカリゲネス フェカリス (Alcaligenes faecalis), アルカリゲネス ルーランディィ (Alcaligenes ruhlan chi), アルカリゲネス ラタス (Alcaligenes latu s)、アルカリゲネス アクアマリヌス(Alcaligenes a quanamnus) およびアルカリゲネス ニュウトロプス(Alcaligenes eutrophs)等のアルカリゲネス層などがあ Ď.,

とれらの菌種に関する菌株の代表例として、アルカリゲ ネスーフェカリスATCC8750,アルカリゲネスールーラン。 デイイATCC15749.アルカリゲネス ラタスATCC29712.ア 40 殖し得る培地および培養条件を採用すればよい。 ルカリゲネス アクアマリヌスATCC14400ならびにアル カリゲネス ユウトロフスH‐16ATCC17699toよびこの 日-16株の突然変異株であるアルカリゲネス ユウトロ フスNCIB11597,同NCIB11598,同NCIB11599,同NCIB11600 などを挙げることができる。これらのうち、実用上、ア ルカリゲネス ユウトロプス頁 = 16ATCC17699数よびア ルカリゲネス ユウトロプスNCIB11599が特に好まし、

アルカリゲネス厩に属するこれらの微生物の菌学的性質。 は、たとえば、『BERGEY S MAMUAL OF DETERMINATIVE SO 物および/または、たとえば、尿素、コーン・スティー

BACTERIOLOGY:Eighth Edition,The Williams & Wilkin 物であれば特に制限はないが、実用上は、たとえば、アー30 s Company/Baltimore"に、また、アルカリゲネスーユウ トロフス員-16の菌学的性質は、たとえば、「].Gen.Mi clobiol..115,185~192(1979)にそれぞれ記載されて

> これらの微生物は、従来の方法と同様に、主として菌体 を増殖させる前段の絶養と、窒素もしくはりんを制限し で菌体内に共重合体を生成、蓄積させる後段の培養との 2段で培養される。

> 前段の培養は、微生物を増殖させる為の通常の培養法を 適用することができる。すなわち、使用する微生物が増

> **絶地成分は、使用する微生物が資化し得る物質であれば** 特に制限はないが、実用上は、炭素源としては、たとえ は、メタノール、エタノールおよび酢酸などの合成炭素 源、二酸化炭素などの無機炭素源、酵母エキス、鑑賞、 ペプトンおよび肉エキスなどの天然物。アラビノース。 グルコース、マンノース、フラクトースおよびガラクト ースなどの糖類ならびにソルビトール。マンニトールは よびイノシトールなど、窒素源としては、たとえば、ア ンモニア、アンモニウム塩、硝酸塩などの無繊窒素化合

5

ブ・リカー、カゼイン、ペプトン、酵母エキス、肉エキ スなどの有機窒素含有物ならびに無機成分としては、た とえば、カルシウム塩、マグネシウム塩、カリウム塩、 **ナトリウム塩、りん酸塩、マンガン塩、亜鉛塩、鉄塩、** 銅塩、モリブデン塩、コバルト塩、ニッケル塩、クロム 塩、ほう素化合物およびよう素化合物などからそれぞれ 選択される。

また、必要に応じて、ビタミン類なども使用することが、 できる。

培養条件としては、温度は、たとえば、20~40°C程度、 10 い。 好ましくは25~35℃程度とされ、また。pHは、たとえ: は、6~10程度、好ましくは6.5~9.5程度とされる。こ のような条件で好気的に培養する。

これらの条件をはずして培養した場合には、微生物の増 確は比較的悪くなるが、これらの条件をはずして培養す。 ることを妨けない。

培養方式は、回分培養または連続培養のいずれでもよ

前段の絶養によって得られた菌体を、さらに窒素および、 **ノまたはりん制限条件下で培養する。**

ずなわち、前段の絶養で得られた絶養液から微生物の菌 体を、炉過および遠心分離のような通常の固液分離手段 により分離回収し、この菌体を後段の培養に付するか、 または、前段の培養にあいて、窒素および/またはりん を実質的に枯渇させて、菌体を分離回収することなく、 この培養液を後段の培養に移行させることによってもで きる。

この後段の培養においては、培地または培養液に窒素も よび/またはりんを実質的に含有させず、1,4-ブタン。 ジオールを炭素源として含有させること以外は前段の培 30 養と異なるところはない。

尚」培養液に1.4ープタンジオールを含有させる場合。 は、培養の初期ないし後期のどの時点でもよいが、培養 の初期が好ましい。

本発明に用いられる1,4ープタンジオールは、共重合体。 を生成させることができ、かつ微生物の生育を阻害しな いような置であればよく使用した微生物の菌株および所 望の共重合割合(モル比)などによって異なるが。一般 |的には培地もしくは培養液10に3~40g程度が適当で|

この後段の絶費においては1,4-ブタンジオールを唯一 の炭素源としてもよいが、使用した微生物が資化し得る 他の炭素源、たとえば、グルコース、フラクトース、メ タノール、エタノール、酢酸、プロピオン酸、血一酪 酸、乳酸および吉草酸などを共存させることもできる。 たとえば、グルコースを使用する場合には、多くても1、 50/8 程度とされる。

このように培養して得られた培養液から、炉過および遠 心分離などの通常の固液分離手段によって菌体を分離回

燥繭体から、常恁により、たとえば、クロロホルムのよ うな有機溶剤で生成された共重合体を抽出し、この抽出 液に、たとえば、ヘキサンのような貧溶媒を加えて、共 重合体を挑澱させる。

6

本発明の製造法によれば、共重合体中の3HB成分、4HB成 分の割合は任意に調節することができる。

【実施例】

本発明を、実施例によりさらに具体的に説明する。な お、本発明は、これらの実施例に限定されるものではな

実施例1~5及び比較例1~3。

アルカリゲネス - ユウトロフスH16(ATCC17699)を使用 して共重合体を製造した。すなわち、

前段培養:

つぎの組成を有する結準で前記の微生物を30℃で2時間 培養し、対数増殖期終期の培養液から遠心分離により菌 体を分離した。

前段培養用培地の組成

酵母エキス 10a ポリベフトン 10a

20 肉エキス 5q (NH₁),50, Sa これらを脱イオン水10に溶解し、pH7.gKに調整した。

前段培養で得られた菌体を、つぎの組成を有する培地 に、10あたり5gの割台で懸濁させ30°Cで48時間培養 し、得られた培養液から遠心分離により菌体を分離し て、菌体を得た。

後段培養用培地の組成

G. 5M	りん酸水素カリウム水溶液	39.Cml
9.5M	りん酸水素二カリウム水溶液	53.6ml
20wt/V%	硫酸マグネシウム水溶液	1.նա
	炭素源 [*]	

ミネラル溶液* *

* 炭素源として後記表]に記した様な種々の化合物を 用いた。(単位a/2 焙地)

** ミネラル溶液

	G_0C_1	1 19.0 n q
	FeC1,	9.7g
	CaCl ₂	7.8g
	NnÇ1₂	<u>1</u> 18.Qmq
,	CrC1 ₂	62.2mg
	CaSO _a	1 56.4 m q

を0.1N-HC110に溶解

これらを脱イオン水!&に溶解し、pH7.Gに調整した。 蘭体の処理:

後段培養で得られた菌体を蒸縮水で洗浄し、引続きアセ トンで洗浄し、とれを減圧乾燥(20°C、6,1mmHg)して 乾燥菌体を得た。

共重合体の分離回収:

このようにして得られた乾燥菌体から熱クロロホルムで 収し、この蘭体を洗浄、乾燥して乾燥菌体を得、この乾、50、共重合体を抽出し、この釉出液にヘキサンを加えて共重

台体を挑澱させ、この挑䴘を揮取、乾燥して共重合体を 復た。

共重合体の特性:

このようにして得られた共重合体の組成、固有結度、融 解温度および融解熱を、つぎのようにして測定した。す なわち、

*組成:FE NMRスペクトルによる。

固有粘度〔ヵ〕;30°C、クロロホルム中。

測定結果などを第1表に示す。

尚、実施例2で得られた共重合体のSOGMHz ³H-NaRスペクトルを図1に、129aHz

**C-MMRスペクトルを図2に各々示した。

表 ı ポリズム 組成(モル名) 炭素源 乾燥菌体重摄 (,) テル含量 (**π**%) (g) (g) 388 4HB (di/g)実施例 1 1,4ープタンジオール 20 2,66 8 75 25 Û 比較例 1 1,3ープロバンジオール 20 3,70 3 94 0 6 5 比較例 2 1,5ーペンタンジオール 20 3,52 95 0 4 実施例 2 1,4ープタンジオール 17 3, 91 34 83 17 0 2.9 露數 3 実施例3 1.4ーブタンジオール 13 5,05 52 93 7 0 2.8 醛酸 7 実施例 4 1,4ープタンジオール 10 6,2063 97 3 Û 3,6 酪酸 10 実施例 5 1,4-ブタンジオール 5 4,60 99 0 2.9 47 1 函数 15 比較例3 路駛 20) 4,80 51 100 0 0 3,3

(発明の効果)

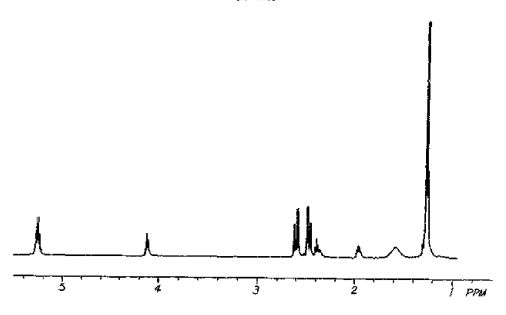
本発明によれば、3HB成分、4HB成分を含有する新規のボ リエステル共重合体を容易に得ることができる。

さらに本発明で得られた共重合体は、優れた種々の特性 を有しているので、手衛系および骨折固定用材などの医 用材料の原料として極めて好適であり、また徐放性シス

テムへの利用などの多方面への応用が期待される。 【図面の簡単な説明】

図 1 は実施例2で得られた共重合体の500MHz, 1H-NMR スペクトルであり、図2は同じく実施例2で得られた共 重合体の129MHz. ***C=NMRスペクトルである。





[第2図]

